<Partial translation of JPA 10-209073>

[005]

5

10

According to the prior method shown in Fig. 7, plasma CVD method employed in the prior art comprises providing nitrogen 1 and WF5 into CVD chamber 1 controlled by the mass-flour controller 8, and supplying voltage to electrode 26 and substrate holder 2 by radio frequency power supply 27, and occurring plasma in the result. The plasma CVD causes frequent reaction in a vapor-phase by reason of the above-mentioned method. In the plasma CVD as mentioned above, a product produced in the vapor-phase physically deposit on the substrate at the end position. In the plasma CVD, the coverage is deteriorated same as sputtering method, in general, and it is not suitable to uniformly deposit a barrier film in a contact hole or groove having high aspect ratio.

H 0 1 L 21/28

(19) 日本国特許庁 (J P) (12) 公 開 特 許 公 報 (A) (11) 特許出願公開番号

特開平10-209073

(43)公開日 平成10年(1998)8月7日

(51) Int.Cl.*

識別記号

301

FΙ

H 0 1 L 21/28

301R

21/3205

21/88

審査請求 有 請求項の数3 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特顧平9-7644

(22)出願日

平成9年(1997)1月20日

(71)出願人 000004237

日本電気株式会社

東京都港区芝五丁目7番1号

(72)発明者 上野 和良

東京都港区芝丘丁目7番1号 日本電気株

式会社内

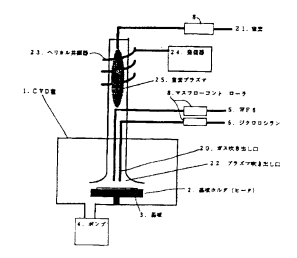
(74)代理人 弁理士 菅野 中

(54) 【発明の名称】 パリア膜の形成方法

(57)【要約】

【課題】 従来のプラズマCVDによるWN、膜より高 温までアモルファス状態が安定なWSi,N,,WC,N, 膜をカバレージ良く維持でき、LSIの微細化に適した 超薄パリア膜を形成する。

【解決手段】 WF。ガスと、ジクロロシランあるいは メタンなどの炭化水素、それにアンモニアもしくは、窒 素プラズマなどの窒素源を基板表面の反応律速の条件で 反応させ、CVDによりWSi_xN_v, WC_xN_v膜を基板 3に堆積する。窒素プラズマは、気相中での反応を抑制 するため、基板3から離れた場所で励起し、CVD室1 とプラズマ吹き出し口22の間の圧力差で基板3に吹き 付けて、基板表面で反応させる。



【特許請求の範囲】

· (• • ,

【請求項1】 Wを含む原料カスをジラン、ジグロロシ ラン、もしくはメタン、エタン、プロパン等の炭化水素 のいずれかのガスと、窒化プラスマ、NH,プラズマ、 窒素ガス、NH,ガス、ヒトランン、ジメチルヒドラン ン等の窒素供給源の少なくとも一つとを反応させて、W Si,N,あるいはWC,N,D薄膜を堆積することを特徴 とするパリア膜の形成方法。

1

【請求項2】 Wを含むカスとして、W(N(C) H.))、もしくはW(N(C,H,))、を用い、SiH。 10 もしくは○日、のいずれかのガスとの反応によってWS i.N.あるいはWC.N.の薄膜を堆積することを特徴と するバリア膜の形成方法。

【請求項3】 前記窒素供給源となる窒素プラズマ、ア ンモニアプラズマ等を、基板への堆積が行われる箇所か ら離れた領域で発生させ、これを基板の表面に供給する ことを特徴とする請求項1尺は2に記載のパリア膜の形 成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体装置に用い るバリア膜の形成方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】半導体装置においては「集積度の向上に ともなって、サイズの縮小化が進められている。それに 伴って、コンタクトホールや配線幅が縮小されるが、相 対的に疑方向のサイズが縮小されないため。アスペクト 比(縦/横のサイズ比)が大きくなってきている。コン タクトホールは 256MbDRAMの場合、そのアス ベクト比は4以上となる。また、配線形成法としても、 ダマシン法という溝埋め込みが盛んになってきている。 これは、配線の溝を絶縁膜に形成し、その溝に金属を埋 め込む方法であるが、微細なエッチングが難しい銅配線 の形成方法として圧目されている。

【0003】従来 コンタクトホールや溝に対してバリ ア膜として、TiNをスパッタ法で堆積するのが一般的 であるが、高アスペクト比になると、十分に側面や底面 に膜が堆積できないため、CVD法が用いられている。 例えば、特開昭63-317676号公報には プラズ マCVDによるWN、膜、WSi,膜の堆積が示されてい 40 る。また、特開平1-298717号公報には、目的は 異なるが、タングステン膜の堆積の途中に窒素プラスマ 処理を加えて、WN、層を形成する方法が開示されてい る。これらの方法は、Wよりもバリア性に優れたWN。 を形成するものである。前者の例では WN、膜は、無 粒構造であることが述べられている。

(0004)

【発明が解析しようとする課題】従来のWN、膜は確か。 にW膜よりもパリア性が高くなるが、アモルファス構造 から700で程度で結晶化することが知られている。ま、50、【00l2】また従来のブラニマCVDでは、気相同応

た、850°Cで窒素がWから乖離することが相目からわ かっている。とのような膜の構造変化によって、バリア 性が劣化する。

【① 0 0 5 】また。図7 に示すような従来の方法によれ ば、マスプローコントローラ8で制御して著書」とWF 、をCVD室1内に供給し 電極26と基動ホルタ2と に高周波電源27にて電圧を印加して基板3上にプラブ マ2.8を発生するプラズマCVDを用いているため、気 相中での反応が頻繁に生しる。このようなプラブマロV しでは 気相中に生じた生成物が基板の縁側に物理的に 降り積もるため、スパッタ法と同様に一般にカバレージ が考化し、非常に高アスペクト比のコンタクトホール や、溝にバリア膜を均一に堆積するのに適していない。

【0006】一方。デバイス面では、コンタクトホール 断面積、配線断面積の減少により、配線金属のW, Cu などに比較して高抵抗なパリア膜が厚い場合。配線抵抗 が上昇する問題がある。0 25ミクロンサイズ以下の デバイスでは、バリア膜厚は、20nm程度以下にする 必要がある。従って、従来よりも薄して、カバレーシの 20 良いパリア膜が必要となる。

【りりり7】本発明の目的は、従来のバリア膜の形成方 法の問題を解決し、微細なコンタクトホール,配線溝に ハリア膜を形成しても、実効的な抵抗値の上昇の問題が なく、かつ高温まで安定なパリア膜の形成方法を提供す ることにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】前記目的を達成するた め、本発明に係るハリア膜の形成方法は、Wを含む原料 ガスをシラン。ジクロロシラン、もしくはメタン。エタ ン、プロパン等の炭化水素のいずれかのガスと、窒化プ ラズマ、NH, プラズマ、窒素カス、NH, ガス、ヒドラ ジン、ジメチルヒドラジン等の窒素供給源の少なくとも 一つとを反応させて WS i, N, あるいはWC, N,の薄 膜を堆積する。

【りりり9】また本発明に係るパリア膜の形成方法は、 Wを含むガスとして、W (N (OH_i))。もしくはW(N (C,H,)),を用い SiH.もしくはCH.のい すれかのガスとの反応によって $\mathbb{W} S$ $\mathbf{1}_{\bullet} N_{\bullet}$ あるいは $\mathbb{W} \cap$, N. の薄膜を堆積する。

【0010]また前記室素供給源となる窒素プラスマ、 アンモニアプラズマ等を一碁板への堆積が行われる箇所。 から離れた領域で発生させ、これを基板の表面に供給す

[0011]

【作用】本発明に任るバリア膜の形成方法によれば、w Sir,N.膜、あるいはWil,N.膜を堆積する。これらの 膜は、従来のWN,に比較して Si, Cの存在によっ て結晶化が阻害されるため、より高温までアモルファス 状態が安定で、拡散パスかなくパリア性が向上する。

によって形成したWN。が堆積するため、カハレージが 良くないが、本発明によれば、カバレージ劣化の要因と なる気相中での反応を抑制し、表面でSiH., CH.な どを原応させる表面反応律速領域の条件を使うことによ って、カバレージ段ミアモルファス状のWS 1, N,膜。 WC, N, 膜を堆積することが可能となる。

【0013】さらに、本発明によれば、プラズマを反応 チャンパーから離れたところで発生させ、表面近傍に直 接供給することで、カバレージを劣化させる気相中での 反応を抑制することにより、従来のプラスマCVDより 10 た。 もカバレージを向上することができる。

[0014]

* • • •

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を図に より説明する。

【0015】(実施形態1)図1は、本発明の実施形態 1に係るパリア膜の形成方法を実施するために用いた成 膜装置を示す構成図である。

【0016】図1において、本発明の実施形態1に係る バリア膜の形成方法は、Wを含む原料ガスをシラン。ジ クロロシラン、もしくはメタン、エタン、プロバン等の 20 ト)抵抗14が上昇した。850℃では、急激に抵抗1 炭化水素のいずれかのガスと、窒化プラズマ、NH,プ ラズマ、窒素ガス、NH,ガス、ヒドラジン、ジメチル ヒドラジン等の窒素供給源の少なくとも一つとを反応さ せて、 WSi_*N_* あるいは WC_*N_* の薄膜を基板に堆積 することを特徴とするものである。

【0017】図1において、本発明の実施形態1に係る バリア膜の形成方法を実施するため、CVD室1に設置 した基板ホルダ2上に基板3を固定し、基板3を基板ホ ルダ2により650℃に加熱する。そして、CVD室1 内をポンプ4により一旦真空排気した後、マスフローコ 30 観察され、膜の分解が生じていた。 ントローラ8により流量を制御して、WF。ガス5、ジ クロロシラン6, アンモニア7をそれぞれ流量1.5 s ccm. 100sccm, 100sccmでCVD室1 内に導入する。プロセス中におけるCVD室1内の圧力 は、50 P a に設定したとき、基板3への膜堆積の堆積 速度は 100 nm/分であった。

【0018】実施形態1において 基板3上に堆積した 膜を組成分析した結果。その組成は、 $WSi_xN_x(x=$ 1.7, y=0.3) であり、その膜はアモルファス状

【0019】このWSi,N,膜を図2に示すような。直 径0.3ミクロンのn型Si拡散層9のコンタクトとし て堆積する場合について説明する。

【0020】図2(a)に示すように、n型Si拡散層 9に達するスルーホールの内側壁及び底部に、コンタグ トメタルとしてTillのを付着させる。ここで、スルー ホールの底部には、TilOを10nmの膜厚に堆積さ せる。

【0021】次に図2(b)に示すように、前述のWS

1の膜厚は、スルーホールの底部で20nmになるよう にする。

【ロロ22】次に図2(c)に示すように、Cu膜12 をスルーキールの部分にCVDにより堆積し、配線加工 する。C q 膜 1 2 (t = WS) $_1$ N , 膜 1 1 4 0 5 0介してn型Si拡散層9に接続する構造になっている。 図2(c) に示す構造のものをサンブルとして用いて、 接合リーク電流特性を、熱処理温度を変化させて測定し た。また、コンタクト抵抗の熱処理による変化を測定し

【0023】このWSi,N,膜11のカバレージ(窪の 膜厚ノ上面の膜厚)は70パーセントであった。一方、 比較対象としての従来のプラズマCVDによるWN、膜 では、40パーセントのカバレージであった。

【0024】図3は、本発明の実施形態1に係るパリア 膜を用いた抵抗13の熱処理温度依存性を表している。 比較のため、WF。ガスと窒素ガスのプラズマCVDに よって堆積した従来のWN、膜を用いた抵抗14を示し ている。従来のWN、膜では、800℃から(コンタク 4か増加した。同時にリーク電流特性も害化した。 【0025】一方 本発明の実施形態1に係る方法で作 成したWSi、N、膜の場合、850℃でも(コンタク ト)抵抗13の上昇は、見られなかった。また、リーク 電流特性も変化しなかった。

【0026】850℃で熱処理した本発明の実施形態1 に係るWSiN膜をX線回折で調べたところ、アモルフ ァス構造が保たれていた。一方、従来のWN、膜は、7 00℃で結晶化しており、850℃では、Wのビーとが

【0027】本実施形態1では、WF。を用いている が、これに代えて、W (N (CH₃)₄)₄, W (N (C₁ 日,)」)。を用いても良い。また ジクロロシランを用 いているが、これに代えてシランを用いても良く、さら には、これらに代えて、メタン、エタン、プロバン等の 炭化水素のいずれかのガスを用いてもよい。また、アン モニア(NH,ガス)を用いているか、これに代えて 窒化プラズマ、NH,プラズマ、窒素ガス、ヒドラジ ン、ジメチルヒドラジン等の窒素供給源の少なくとも一 40 つとを用いてもよい。また Wを含むガスとして w (N(CH,)),もし(はW(N(C,H,)),を用 い SiH,もしくはCH,のいずれかのガスとの反応に よって、WSi,N,の薄膜を基板に堆積するようにして もよい。

【りり28】(実施形態2)次に本発明の実施形態2に ついて説明する。実施形態でにおける成膜には、実施形 態1と同様、図1のCVD装置を用いた。CVD室1内 に設置した基板ホルダミ上に基板3を固定し、基板3を 基板ホルダ2によりらり0℃に加熱する。CVD室1を

をそれぞれ流量1.2sccm, 80sccm, 100 s c cmでCVD室1内に導入する。プロセス中のCV ①室1内の圧力は、4 DPaに設定したとき、基板3へ の摸の堆積速度は 7 f n m // 分であった。

.

【0029】実施形態でにおいて基板3に堆積した膜を 分析した結果 組成はWC.N. (x=1 8, y=0) 2) てあり、また、この膜はアモルファス状であった。 Rに、実施形態とに係るWC.N.膜15を図4に示す酸 化膜の溝に堆積する場合について説明する。

6に形成した幅0 3ミクロン深さり、5ミクロンの溝 17にWCxN√膜15を堆積する。WC,N√膜15の膜 厚は、溝17の底で20mmである。

【0031】次に図4(b)に示すように、Cu膜18 をCVDにより酸化膜16の全面に堆積する。

【0032】次に図4(c)に示すように 溝17から 食み出したCu腫18を化学機械研磨し 溝17内にC u溝配線19を形成する。図4(c)に示す構造のもの サンプルとして用いて、配線抵抗と配線間のリーク電流 を測定した。

【り033】実施形態2に示すWC,N,膜15のカハレ ージ(底の膜厚/上面の膜厚)は、80パーセントであ った。一方、比較対象として従来のプラズマCVDによ るWN、膜では、60パーセントのカバレージであっ 1:0

【0034】図5は、本発明の実施形態とに係るWC。 N、膜をパリア膜として用いた抵抗13の熱処理温度依 存性を表している。比較のため WF。ガスと窒素カス のプラズマCVDによって堆積したWN、膜を用いた抵 抗14も示している。従来のWN、膜では 800°Cか ら(配線)抵抗14が上昇した。850℃では、急激に 抵抗14が増加した。同時に配線間リーク電流特性も劣 化した。

【0035】一方、本発明の実施形態2に係る方法で作 成したWC、N、膜 15の場合、850 Cでも(配線)抵 抗13の上昇は 見られなかった。また、リーク電流特 性も変化しなかった。850℃で熱処理した実施形態2 に係るWCN膜をX線回折で調べたところ、アモルファ ス構造が保たれていた。

【0036】本実施形態2では、WF。を用いている か、これに代えて、W(N(CH,)), W(N(C) 日。)。)。を用いても良い。また、メタンを用いている が、これに代えて、エタン、プロバン等の炭化水素のい。 ずれかのガスを用いてもより、また。シラン、ジャロロ レランを用いてもよい。また、アンモニア (NH, カ ②)を用いているが、これに代えて「窓化プラスマ, N 狂,プラスマ、窒素ガス、ヒトラシン、ショチルヒドラ シン等の窒素供給原の生なくとも一つとを用いてもよ い。また、Wを含むガスとして、W(N(CH,)),も

H.のいすれかのガスとC反応によって、WC, N,の薄 膜を基板に堆積するようにしてもよい。

【0037】(素施形態3)図らば 本発明の実施形態 3に係る成膜装置を示す構成図である。

【10038】図らに示すは発明の実施形態3は、Wを含 む原料ガスをシラン、ジグロロンラン。もしくはメダ シ、エタン、プロバン等の炭化水素のいずれかのガス と一窒化プラスマ、NH, プラスマ、窒素ガス、NH, ガ ス、ヒドラジン、ジメチルヒドラジン等の窒素供給源の 【0.0.3.0】まず「図4(a)に示すように、酸化膜1-10~すなくとも一つとを反応させて「WSi.N.あるいはW C, Nvの薄膜を堆積するものであって、前記窒素供給源 となる窒素プラスマ、アンモニアプラズマ等を、基板へ の堆積が行われる箇所から離れた領域で発生させ。これ を基板の表面に供給することを特徴とするものである。 【0039】本発明の実施形態3に係るバリア膜の形成 方法を実施する図6の成膜装置は「CVD室1に基板市 ルグじが設置されており、基板ホルタじ上に基板りが保 持されている。原料ガスであるWF。カスちとジクロロ シラン6とを基板3の上方からカス吹き出し口20を介 20 して基板3の表面に供給する。カス吹き出し口20の形 は、さまざまな形が可能である。

> 【0040】実施形態3においては、窒素供給源となる 窒素プラズマ、アンモニアプラスマ等を、基板3への堆 積が行われる箇所から離れた領域で発生させ、これを基 板3の表面に供給するものである。そこで、コーン形状 をしたプラズマ吹き出し口22から離れた上流部(日 中、上方の位置)にヘリカル共振器23を設置し、ヘリ カル共振器23に発信機24から周波数可変の交流電圧 を加えることによって、供給された窒素に1を励起して 30 窒素プラズマ25を生成する。プラスマ吹き出し口22 内の圧力は、CVD室1内の圧力よりも高くなってお。 り、圧力差によって、生成された窒素プラズマは、基板 3に吹き付けられる。これによって、反応活性な種が基 板3の表面に達する。

> 【0041】通常のプラズマCVDにおいては 気相中 で活性種か反応して堆積するが、本発明では、活性種が 反応する前に、基板3に到達し基板表面及びその近傍で 初めて反応するため、カバレージが向上する。CVD室 1内の圧力は10円a、プラズマ吹き出し口22円の圧 40 力はIOOPaとした。また、WF,の流量はIsco m. シランの流量は50sccm, 窒素の流量は100 scentelた。このとき、基板温度400℃でデポレ ート20mm!分であった。カバレージは、幅り、3ミ クロン深さり、ちミクロンの配線溝に対して、70パー セントであり、従来のプラズマCVDに比較すると「1 りパーセントのカバレーシ改善が見られた。また実施形 態3において基板3に堆積した膜を分析した結果、膜の 組成は W_{S_1}, N_{v} (x - 1) 7, y = 0. 3) であり、 アモルファス構造であった。

むくは♥(N (C,H,)),を用い S+H,もしてはC 50 【①042】実施形態3では、シクロロシランを原信力

7

スとして用いたが、シランでも良い。また、窒素の代わ りに、より活性なアンモニアプラズマでも良い。アンモ ニア、ヒドセジン、エヌチルヒドラジンの場合には一反 応性が高いため、プラズマを励起しなくても効果があ

【0043】またシラン、ジクロロシランに代えて、メ タン、エタンなどの炭化水素を用いることにより、WC *N、膜を堆積することもできる。プラズマを用いる場合 には、基板温度を低温化できるメリットもある。

【0044】また、Wを含むガスとして、W(N(CH 10 2 基板ホルダ ,))。もしくはW (N (C,H,))。を用い、S i H,も しくはCH,のいずれかのガスとの反応によって、WS i、N、の薄膜を基板に堆積するようにしてもよい。 [0045]

【発明の効果】以上説明したように本発明によれば、従 来のWN。に比較して、より高温まで安定なアモルファ ス構造のWSi,N,、WC,N,膜をカバレージ良く堆積 することができる。

【0046】さらに本発明では、従来のプラズマCV D. スパッタに比べて表面反応を使っているため、カバ 20 12 Cu膜 レージを向上するることができる。これらのメリット は さらに微細化されるコンタクト、配線溝などへのハ リア膜の形成法として必須の、超薄膜でカバレージの良 い膜(膜厚20nm以下)の形成を実現するものであ り、銅配線の採用とともに配線伝送の高速化等、LSI の性能向上を図ることができる。

【図面の簡単な説明】

* 4 * * *

【図1】本発明の実施形態1、2に係るバリア膜の形成 方法を実施するための成膜装置を示す構成図である。

【図2】 4発明の実施形態1に係るバリア膜の形成方法 30 22 プラズマ吹き出し口 をコンタクト電極の製造方法に適用した場合を工程順に 示す断面図である。

【図3】本発明の実施形態1の効果を示すコンタクト抵 抗の熱処理温度による変化を示す図である。

【図4】本発明の実施形態2に係るパリア膜の形成方法 を溝配線の製造方法に適用した場合を工程順に示す断面* *図である。

【図5】本発明の実施形態2の効果を示す配線抵抗の熱 処理温度による変化を示す図である。

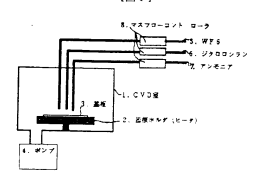
【図6】本発明の実施形態3に係るに係るバリア膜の形 成方法を実施するための成膜装置を示す構成図である。

【図7】従来の成膜方法を説明するための成膜装置を示 す構成図である。

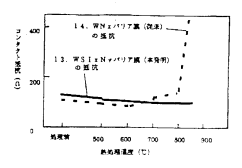
【符号の説明】

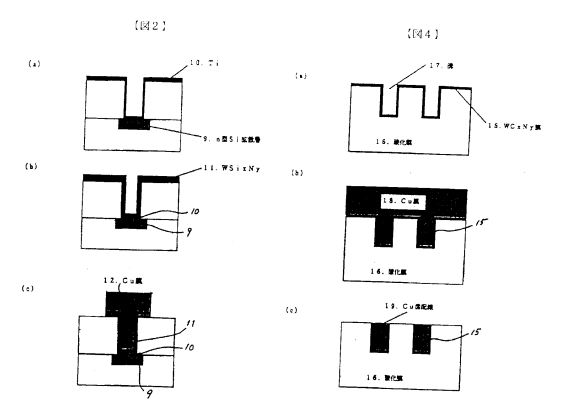
- I CVD室
- 3 基板
- 4 ポンプ
- 5 WF。ガス
- 6 ジクロロシランガス
- 7 アンモニアガス
- 8 マスフローコントローラ
- 9 n型Si拡散層
- 10 Ti
- 11 WSi,N,
- - 13 WSi, N, バリア膜 (本発明) の抵抗
 - 14 WN、バリア膜(従来)の抵抗
 - 15 WC,N,膜
 - 16 酸化膜
 - 17 溝
 - 18 Cu膜
 - 19 Cu 漢配線
 - 20 ガス吹き出し口
 - 21 窒素
- 23 ヘリカル共振器
- 24 発信機
- 25 窒素プラズマ
- 26 電極
- 27 高周波電源

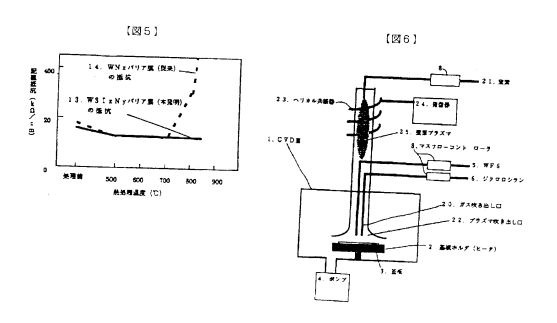
[図1]



【図3】







[図7]

